

ŗ,

، ك

产特 許 願(2)

昭和48年10月/9日

特許庁長官殿

1. 强则の名称

ポリフェドの製造堂

. 姓 明 名

山口県智智常惠季町1TB2807 製 T 智 任 (外14)

3. 特許出版人 大日

大阪市北区梅田I番地(300) 市 人 株 式 会 社代设者 大 园 语 三

4. 代 型 人

東京都千代田区内幸町2丁目1番1号 (飯 野 ビ ル)

带 人 株 式 会 (7726) 弁理士 前 田 純



5. 添附書類の目録



19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-67393

④公開日 昭 50. (1975) 6. 6

②特願昭 48-//676/

②出願日 昭48.(1973) 10 19

審查請求 未請求

(全4頁)

庁内整理番号 7206 47 7/33 45

7/33 45 7/33 45

52日本分類

26(5)E121.1 26(5)E122.1 42 D11 1 Int. C1? 1 C08G 69/26// 1 D01F 6/60

明 組 書

1. 発明の名称

ポリアミドの製造法

2. 特許請求の範囲

ナフタリンー 2. 6 ージカルポン酸及び/またはそのアミド形成性誘導体と、炭素数 9 ~ 1 3 の直鎖状脂肪族ジアミンとを重縮合せしめることを特徴とするポリアミドの製造法。

、 発明の詳細な説明

本発明はポリアミドの製造法に関する。更に 群しくは、熔融成型可能で、耐湿熱性、耐熱性、 耐寒品性、及び水分に対する寸法安定性が優れ、 しかもヤング率の高いポリアミドを製造する方 法を提供しようとするものである。

従来、溶融成型性の優れたポリアミドとして、 ナイロン6,ナイロン66,ナイロン610等 の如き脂肪族ポリアミドが知られているが、これらはヤンダ率が低く、耐熱性や耐湿熱性も優れたものでなく、例えば運動下250では耐

えられないという欠点がある。一方、ヤング率 が大で耐熱性の優れたポリアミドとして、ポリ ーフエニレンイソフォラミド) , ポリ(ヮ フエニレンテレフタラミド)。ポリヘキサメ チレンテレフォラミド等が知られているが、こ れらは融点が高いため、熔融成型は分解を伴う。 従つて、運式もしくは乾式成型をしなければな ちない。一方、ヤング率を大にし、しかも焙融 成型可能なポリアミドとして、対称性の少い芳 香族ポリアミド(例えばポリヘキサメチレンイ ソフタラミド) や共重合芳香族 ポリアミドが様. 案されているが、これらのポリアミドは吸水性 が大で水分による成型品の寸法変化が大きく。 甚しいときは温水中で軟化する。またこれらの ポリアミドにはアルコールにすら彫刻したり浴 解するようになるなど、耐楽品性の著しい低下・ が思められる。更にポリアミドは一般に耐酸性

本発明者は、とのような欠点のないポリアミドについて鋭意研究の結果、ナフォリン-2.6

ージカルボン酸と、炭素数 9 ~ 1 5 の直鎖軟船 防族ジアミンとを重縮合させるならば、前配欠 点の改善されたポリアミドが得られることを見 出し、本発明に到達した。

即ち、本発明は、ナフタリンー 2.6ージカルボン酸及び/またはそのアミド形成性誘導体と、炭素数 9 ~ 1 3 の直鎖状脂肪族ジアミンとを重縮合せしめることを特徴とするポリアミドの製造法である。

本発明方法で重合用原料として用いるジカル がン酸成分は、ナフタリンー26ージカルボン 酸及び/またはそのアミド形成性酵導体である。 酸アミド形成性酵導体としては、例えばメチル エステル。エチルエステル、プロピルエステル 等の如きアルキルエステル(モノ及びジ)。で エニルエステル等の如きアリールエステル(モ ノ及びジ)。酸アミド(モノ及びジ)。 酸無水物等が挙げられる。

.]

本発明方法で重合用原料として用いるジアも

ン成分は、炭素数9~13の直鎖状脂肪族ジア ミンである。かかるジアミンとして、ノナメチ レンジアミン。デカメチレンジアミン,ウンデ カメチレンジアミン,ドデカメチレンジアミン。 トリデカメチレンジアミン等が挙げられる。と れらは1種のみを用いても、2種以上を併用し てもよい。炭素数8以下のジアミンを用いると、 得られたポリアミドの触点が高くなりすぎて焙 殷重合や培融成型が困難なので好ましくない。 また炭素数14以上のジアミンを用いると、得 られたポリアミドの融点が低下し耐熱性も低下 するので好ましくない。また炭素数9~13の 脂肪族ダアミンでも飼鎖を有するものを用いる と、得られたポリアミドの結晶性が低下し、吸 水性が増大し、耐楽品性が低下するので好まし くない。

前記ジカルボン酸成分及び前記ジアミン成分と共に、他種ジカルボン酸及び/またはそのアミド形成性誘導体,他種ジアミン,アミノカルボン酸,ラクタム等(以下、これらを他成分と

略称する)を加えて共重合せしめるとともできる。しかし、他成分の割合が多過ぎると、得られるポリアミドの酸点や物性の低下が著しいので、ポリマーの繰返し単位の数の90%以上が前記ジカルポン酸成分と前記ジアミン成分とが縮合したアミドにより構成されることが好ましい。

前記重合原料には、少量の添加剤、例えば分子量調節剤、光または熱に対する安定剤、酸化防止剤、帯電防止剤、酸化チェン等の如き類料 或は染料等を添加して重合してもよい。

前記ジカルボン酸成分と前記ジアミン成分と を反応させるに際しては、任意の方法を採用で もる。例えば、

① 水を存在せしめ、加圧加熱してプレギリマーを作成し、ついで放圧しながらがリマーの 融点以上の湿度に昇高し、不活性気焼を通じ るか、または減圧にすることによつて系内の 水を除去することにより重合を進行させる方 法(溶験重縮合法)。

- ② ポリアミドの溶媒中に前配原料を加え、不 活性気流を通じながら加熱し、重縮合させる 方法、
- ③ 前記ジカルポン酸のジハロゲン化物の溶液 とジアミンの溶液とを接触せしめてその界面 で重縮合させる方法(界面重縮合法)、
- ④ 固相重合法、

等任意の方法を採用できるが、特に①の方法が 好ましい。

前記①の方法にあつては、プレポリマーの作成には220~260℃、系内の水を除去して重合を進行させる段階では310~330℃でかつポリマーの融点以上の温度を選ぶのが好ましい。

重合に際しては、前配原料をそのまま重合装 骨に仕込んでもよいが、予めジカルポン酸とジ アミンとから塩を形成せしめ、製塩を重合装置 に仕込んでもよい。

本発明方法で得られるポリアミドは300℃ 以上(かつポリマーの融点以上)で常法により

特開 昭50-67393 (3)

健職成型(或は勧条)することができる。しか もその際、熱分解を伴わない。そして得られた 機種、フイルム、その他成型品等は極めて優れ た耐勢性、耐運熱性、耐薬品性(特に耐敏酸性) を示す。

断気中で48時間処理した後の強力保持率で表わした。また耐薬品性は、緑錐を濃度30%の塩酸に温度30℃で24時間浸漬した時の〔7〕変化と外観変化とにより判定した。 実施例1~3及び参考施1~3

ナフタリンー 2.6ージカルボン酸 1 モル、表 1 に示すジアミン 1 モル、セパシン酸 1/100 モル及び水 5 0 mlをオートクレーブに仕込み、空気を窒素ガスで充分僧換した後、密封し、2 5 0 ℃に加熱すると圧力が 2 8 kg / cd に上昇した、該温度で 2 時間攪拌を続けた後、圧力を徐々にパージしながら更に 6 0 分間反応させ、重合を完結させた。

得られたボリマーを粉砕し、乾燥して水分を Q Q 5 %以下にした後、エクストルーダー型 紡糸機を用いる 3 0 ℃で紡糸し、得られた未延伸糸を、チタンピンを用いて、その最大延伸倍率の 8 5 % の倍率で延伸した。一方、乾燥したボリマーを 3 3 0 ℃で熔融成型し、吸水率調定用板状物を作成した。得られたボ

リマー・機能・板状物等の物性を表 1 に示す。 参考のため、①ナイロン 6 , ②ナイロン 6 6 及び③ ポリヘキサメチレンテレフタラミ ドイソフラタミド (テレフタル酸 5 0 モル%、 イソフタル酸 5 0 モル%のジカルポン酸と、 ヘキサメチレンジアミンとの縮合物) の物性 も、表 1 に併記する。

表

				実施例 1	実施例	美屬例	参考例	参考例	多考例 3
40		単位	ジア: ノナメチレ	シンの デカメチ	種類	ポリ ナイロン	₹ - 0 ナイロン	種類	
性			ンジアミン	マグア	チレンジ	6	66	55	
	(1)			0.68	0.72	0.74	1.58	128	1.10
融		点	C	304	316	298	230	265	283
#	ラスカ	移点	r	108	160	150	3090	30以下	103
櫢	7=-10	イラメント		122/5	118/5	139/5	840	840	115/5
	強	庚	2/4	68	7.2	7.6	8.8	8.4	2.6
	伸	度	%	17.2	14.5	160	18.3	17.0	14.5
椎	ヤン			1050	1210	1280	360	380	991
	耐湿条件	_ 180°C	1%	99.2	99.0	99.5	748	85.5	79.9
		_550C	8	945	985	99.0	0.	15.2	168
	寸法》	で化率	8	0.7	0.5	0.5	2.8	2.5	1.7
	計製生 (が保持	**	98	99	99	23	28	86	
		外板	L	変化し	数位	数位	数化	軟化	变化剂
板太	吸力	基	%	0.6	0.6	0.6	8.5	8.3	4.6
66	₹ 0	他	L						inku

4. 前記以外の発明者

山口県岩蘭市山手町3TB1046 祝 書 智 名

提維書7貫7行の「ユータレゾール」を

同る頂12行の「60分間反応」を「60

「義強敵」に訂正する。

分間3800で反応」に訂正する。

手統補正書

昭和49年 7月/9日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

特顧昭 48 — 116761 号

· 2. 発明の名称

ポリアミドの製造法・

3. 補正をする者

事件との関係 特許出購人

大阪市東区南本町1丁目11番地 (300) 卷 人 終 式 会 44

4. 代 难 人

東京都千代田区内幸町2丁目1番1号 (版 野 ビ ル) 帯 人 株 式 会 (27725) 弁理士 前 田 粕 (27725) 弁理士 前 田 粕 (27725) 発現士 前 田 粕 (27725)

- 5. 補正の対象 明細修の「発明の詳細を説明」の編
- 6. 独正の内容



住所変更届

昭和45年7月6日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

19年11日 48 - 116761 分

2. 住所を変更した者

事件との関係

特許出職人

ortes#

〒530 大阪市北区協川 1 番地

精化维

〒541 大阪市東区南本町1丁目11番地

4F 1.

(300) 舍人株式分柱

代表者 天風 背三

3. 代理人

東京都千代田区内拳町2丁目1番1号(位野ビル)

帝人株式会社 内

(7726) 非理比 前川 柘

